

STARMYCIN 700MG/G KONIS GIA ΠΟΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

Údaraithe

- NEOMYCIN SULFATE

Sainaithint táirge

Ainm an chógais:

STARMYCIN 700MG/G KONIS GIA ΠΟΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

Substaint ghníomhach:

Ar fáil ach amháin i [English](#)

Speiceas:

Ar fáil ach amháin i [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ar fáil ach amháin i [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ar fáil ach amháin i [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ar fáil ach amháin i [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Bealach riarta:

Úsáid béil

Sonraí an táirge

Substaint agus neart gníomhach:

Ar fáil ach amháin i [English](#)

700.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Foirm chógaisíochta:

Púdar le haghaidh tuaslagán béil

Tréimhse tarraingthe siar de réir an bhealaigh riaracháin:

Úsáid béil:

-

Pig

- Meat and offal. 0 day

-

Chicken

- Meat and offal. 1 day

- Egg. 0 day

-

Turkey

- Meat and offal. 0 day

-

Duck

- Meat and offal. 0 day

An cód tréidliachta ceimiceach teiripeach anatamaíoch (Cód ATCvet):

QJ01GB05

Stádas dlí an tsoláthair:

Ar fáil ach amháin i [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Stádas údaraithe:

Valid

Údaraithe i:

Ar fáil ach amháin i [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Tuairisc ar an bpacáiste:

Ar fáil ach amháin i [Greek](#)

Ar fáil ach amháin i [Greek](#)

Ar fáil ach amháin i [Greek](#)

Ar fáil ach amháin i [Greek](#)

Faisnéis bhreise

Cineál teidlíochta:

Ar fáil ach amháin i [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Bunús dlí maidir le húdarú an táirge:

Ar fáil ach amháin i [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Sealbhóir an údaraithe margaíochta:

Neocell Ltd.

Dáta Údaraithe Margaíochta:

10/06/2008

Láithreacha monaraíochta um eisiúint bhaisce:

Uplab Pharmaceutical Company Ltd.

An t-údarás atá freagrach:

National Organization For Medicines

Uimhir an údaraithe:

64934/29-05-2019/K-0172601

Athrú stádais maidir leis an dáta údaraithe:

3/11/2021

Tuairiscí maidir le fo-iarmhairtí amhrasta: www.adrreports.eu/vet